PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-150439

(43)Date of publication of application: 08.06.1990

(51)Int.CI.

CO8L 13/00 B32B 25/08 CO8J 3/24 CO8L 71/12 CO8L 77/00

(21)Application number: 01-131686

(71)Applicant: HUELS AG

(22)Date of filing:

26.05.1989

(72)Inventor: GROSSE-PUPPENDAHL THOMAS

JADAMUS HANS

RICHTER KLAUS-PETER

GERTH CHRISTIAN

(30)Priority

Priority number: 88 3818151

Priority date: 28.05.1988

Priority country: DE

(54) PRODUCTION OF CHEMICAL COMPOSITE CONSISTING OF MOLDING MATERIAL BASED ON ALIPHATIC POLYAMIDE AND CARBOXYL-CONTAINED RUBBER

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a composite stable to a solvent and showing sufficient adhesive strength and satisfactory weather resistance by co-vulcanizing a material having an aliphatic polyamide added with a carboxyl-contained rubber.

CONSTITUTION: A rubber composition containing 100 pts.wt. of a carboxyl group-contained rubber, 100-300 pts.wt. of a filler, 1-10 pts.wt. of a peroxide vulcanizing agent and, as occasion demands, up to 4 pts.wt. of a vulcanization activating agent and a reinforcing agent, and a thermoplastic resin containing at least 30 wt.% of an aliphatic polyamide are co-vulcanized under vulcanizing system. The co-vulcanizing reaction is executed preferably at 140-200° C for 2-30 minutes, particularly preferably, at 150-180° C for 5-10 minutes.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-150439

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

阎公開 平成2年(1990)6月8日

C 08 L 13/00 B 32 B 25/08 C 08 J 3/24 LBT

6770-4 J 8517-4 F 8115-4 F ※

審査請求 未謂求 請求項の数 2 (全8頁)

49発明の名称

脂肪族ポリアミドを基材とする成形用材料を一方としそしてカルポ キシル基含有ゴムをもう一方とする化学的複合体の製造方法

②特 頭 平1-131686

@出 願 平1(1989)5月26日

優先権主張

図1988年5月28日図西ドイツ(DE) ③P3818151.7

@発明者

トマース・グロツセー

ドイツ連邦共和国、ハルテルン、シュテツテイネル・スト

プツペンダール

ラーセ、10

⑩発 明 者 ハンス・ヤダムス

ドイツ連邦共和国、マルル、ヘルフエステル・ストラー

せ、8

外1名

⑪出 願 人

ヒユールス・アクチエ

ンゲゼルシヤフト

ドイツ連邦共和国、マルル - クライス・レツクリングハウ

ゼン、パウル - パウマン - ストラーセ、1

四代 理 人 弁理士 江崎 光好

最終頁に続く

明細書

1.発明の名称 脂肪族ポリアミドを基材とず成形 用材料を一方としそしてカルポキ シル基合有ゴムをもう一方とする 化学的複合体の製造方法。

2. 特許請求の範囲

- 1) 熱可塑性樹脂とゴムとを加硫系の存在下に共加硫することによって複合体を製造するに当たって、カルボキシル基合有ゴム 100重量部を基準として
- 100 ~300 重量部のフィラー、
- 1~10 重量部の過酸化物加碳剤、
- 場合によっては 4重量部までの加硫活性剤 および
- 場合によっては補強剤

を含有するゴム組成物から出発することおよび 少なくとも30重量%の脂肪族ポリアミドを含有 する熱可塑性樹脂を使用することを特徴とする、 上配複合体の製造方法。

2) ゴム組成物が・150重量部までの可塑化油を含

有する請求項 1に配載の方法。

3. 発明の詳細な説明

【発明の利用分野】

本発明は、脂肪族ポリアミドを基材とする熱可塑性成形用材料を一方としそして官能化ゴムをもう一方とする固体複合体の製造方法に関する。

【従来技術及び発明が解決しようとする問題点】

熱可塑的に堅い成形材料とゴム弾性の成形材料とより成る複合材料は一般に接着、ネジ止め、びょう止めまたは機械的なかしめ(Verkrailen)によって接合される。最近では、ポリフェニレンエーテル(PPB)を基材とする成形用材料と一定の二重結合をもち硫黄あるいは過酸化物で加破し得るゴムとの間の化学的複合体の製造方法を開発したことが興味を持たれている(ドイッサ・出願の第3,602,705 号明細書およびドイッ特件出願第93,739,891.0 号明細書参照)。

得られた接合強度値は注目すべきものである。 但し、溶剤に対するPPE-成形用材料の安定性は その耐候性と同様に未だ満足なものでない。 場合によっては補強剤

原則として、周知のように上記の要求を充分 に考慮に入れて他の熱可塑性成形用材料をこの 方法において使用することも考えられる。しか しながら、例えば周知の通り溶剤に対して安定 であるポリアミド(PA)では非常に良く知られて いる方法条件のもとで充分な接合値を得ること ができないことが判った(比較実験 Aおよび B 参照)。それ故に充分な接着強度並びに良好な 耐溶剤性および耐候性を示す、ポリアミドとゴ ムとの間の複合体を製造することは不可能と見 なされている。

[発明の構成]

驚くべきことに本発明者は、これを可能とす る方法を見出した。この方法は、カルポキシル 基合有ゴム 100重量部を基準として

- 100 ~300 重量部のフィラー、
- 1~10 重量部の過酸化物加碳剂、
- 場合によっては 4重量部までの加硫活性剤 および

使用することができる。

- 複合体が有利なことに数分間で製造される。
- 複合体系で使用されるPA 成形用材料および ゴムが溶剤、例えばベンジン等に対して安定 でありそして屋外で問題なく使用できる。
- 接合が、試験において通常ゴム中の凝集部分 で分離があり、相界面では分離しない程に強

・最初にPA-含有成形用材料の組成物をその成

- a) ポリアミド、
- b) 場合によってはポリフェニレンエーテル(PPE) c)添加物 .

と一緒に以下に説明する。

本発明で使用するポリアミドa)はその主鎖に -CO-NH- 結合を有している。加熱によって溶融 し得るあらゆるポリアミドが適している。適す るポリアミドの特別な例には、PA 46、PA 6、 PA 66 、PA 12 、PA 612、PA 11 およびPA 610 がある。ポリアミドは公知のように重縮合によ

を含有するゴム組成物から出発すること、少な くとも30重量との脂肪族ポリアミドを含有する 熱可塑性樹脂を使用することおよび複合体をPA-

含有熱可塑性成形用材料と上記ゴム組成物と を共加硫反応させることによって製造すること を本質としている。

殊に、BP(D)H- またはNBR-ゴムが適している。 ポリアミドとしてはPA 46 、PA 6、PA 66 、PA 12 、PA 612、PA 11 および/またはPA 610の タイプを使用するのが有利であり、その際NR』-未端基が重要である。ポリアミドの70% までは ポリフェニレンエーテルに替えられてもよい。 熱可塑性樹脂とゴムとの共加硫反応は好ましく は 140~200 ℃の温度で 2~30分、特に 150~ 180 ℃で 5~10分実施するのが好ましい。 更に 本発明の方法で製造された材料も本発明の対象 である.

本発明の方法は以下の長所を有している:

- ポリアミドだけでなくPA/PPB- 成形用材料も

って製造される。ポリアミド中のCOO-基とNH:-恭との比は 1:X (但し、X は 1より多く100 よ り小さい)であるのが有利である。

- 適するポリアミド/ ポリフェニレンエーテル - 成形用材料は、少なくとも30重量%のポリア ミドと70重量とまでのポリフェニレンエーテル とを溶融混合することによって製造される。ポ リアミドとポリフェニレンエーテルとを基材と する成形用材料は、例えばドイツ特許出願公開 第3,027,104 号明細書および同第3518,278号明 細書並びにヨーロッパ特許出願公開第147,874 号公報およびヨーロッパ特許第24.120号に開示 されている。この成形用材料が一般に相容付与 削を含有することは当業者の知るところである。

この成形用材料は場合によっては別の添加物 c)、例えば安定剤、加工助剤、発泡剤、金属組 雑、カーボンブラック、グラファイトおよび金 属フリッター、二酸化チタン、着色飼料および 硫化亜鉛を含有している。熱可塑性成形用材料 中の補強剤の割合は50重量とまでであり、防炎 剤のそれは20重量%まででありそして全ての一般的添加物は合計して10重量%までである(但し、これらの重量%は成形用材料全体を基準としている)。

本発明の方法で使用するゴム組成物は、例えば公知のように不飽和酸または酸誘導体、例えばマレイン酸または無水マレイン酸でのカルボキシル化によって製造されるカルボキシル基合有ゴムを含有している(例えば米国特許第4.010.223号明細書参照)。これらのゴムは不知飽、例えばアクリル酸との共宜合によって製造することも可能である。原則として、公知の方法で製造されるカルボキシルを含有するあらゆるゴムが適している。しかしながらカルボキシル化したEP(D) N-およびNBR-ゴムが特に有利である。

EP(D) N- ゴムは、公知のようにエチレンおよびプロピレンおよび場合によってはジエンより 成る混合物をチグラー・ナッタ触媒、例えばジエチルアルミニウム・クロライドの存在下に貢

合することによって製造されるゴムである。

EPON- ゴムは、例えば 25%より多いエチレン、25% より多いプロピレン及び 1~10% 、特に 1~3 % の非共役ジェン、例えばピシクロ(2.2.1)·ヘプタジェン、ヘキサジエン-1.4、ジンクロベンクジェン及び特に5-エチリデンノルボルネンより成る混合物を重合することによって製造される。

適するBPM-ゴムは、例えばEXXON 社によって
EXXELOR VA 1803(商標出顔中) の名称で製造されている。適するEPDM- ゴムは例えばBunawerke
Huels GmbH 、D-4370 Marl のMSA-変性したBU
NA(商標)AP(商品名: Versuchsprodukt 4496)
である。

ニトリル・ゴム(NBR) は50~80重量%のプタジェンと相応して50~20重量%のアクリルニトリルとの共重合によって製造される。特別な変性でカルボキシル基合有ニトリル・ゴムが生じる。ここではブタジェン、アクリルニトリルとアクリル酸、メタクリル酸またはソルビン酸と

より成る共重合体が適している。

加硫物は高い抗張力、良好な弾性および非常 に良好な摩擦抵抗に特徴がある。ニトリルーゴ ムについての典型的な耐油・および耐溶剂性は、 重合の際に不飽和の酸誘導体を添加することに よって悪影響を受けない。

適するNBR・ゴムは、グッドイヤー・タイヤ・アンドラバー・カンパニー社(Goodyear Tire & RubberCoapmy)、アクロン(Akron)、オハイオ州、米国によってCHEMIGUM(商根) NV 775の名称でそして BF Goodrich、NR、Arnheim、オラングによってHYCAR(商根) 1472の名称で製造されている。

フィラーとしては、BP(D) N- およびNBR-ゴムにおいて一般に使用されるあらゆる物質、例えばカーボンブラック、珪酸、珪酸塩、炭酸カルシウム、酸化亜鉛およびステアリン酸が適している。

可塑剤は、100 重量部のゴムを基準として好ましくは50重量部までの量のナフテン油が特に

適する。

適する過酸化物系加硫剤は当業者に知られている過酸化物、例えば2.5-ジメチル-2.5-ピス(第三・ブチルパーオキサイド)-ヘキサン、ジクミルパーオキサイド、4.4-ジ-第三・ブチルパーオキシ-n-ブチルバレラート、1.1-ジ-第三・ブチルバーオキシ-3.3.5-トリメチル-シクロヘキサンおよびピス・(第三・ブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼンがある。過酸化物系加硫剤を用いることについての詳細は、Akzo-Chemia のパンフレット Rubbery Chemical-Crosslinking-Peroxides*(出版日: 1985年 4月)に記載されている。

加礦活性剤としては例えばトリアリルシアヌレート(TAC) およびアクリレート、例えばエチレングリコールジメタクリレート(BDMA)およびトリメチロールプロパントリメタクリレート(TRIM)が適している。特にTAC および/またはED MAが特に有利である。

固く且つゴム弾性のある成形用材料で構成さ

れた成形的材の製造は一-または二段階で行うことができる。

二段階法の場合には、プレス成形、射出成形または押出成形によって製造された熱可塑性制脂製成形体を、場合によっては予値成形されたゴム組成物と組み合わせ、次いでゴムの加硫条件に関す。堅い成形体とゴムとの組み合わせは、プレス成形、射出成形または押出成形によって行うことができ、その際に固体粘性(Masseviskositaet) に関するゴムの選択は選択された成形法に依存するべきである。

二段階射出成形法の場合には、二色射出成形体を二段階で製造する場合と同様に進める。 依込み部材としては熱可塑製成形体を使用する。射出成形機のシリンダーおよびスクリューを公知のようにゴム加工の為に設計する。この装置は加硫温度に予備加熱することができる。

最適な共加硫条件は選択されるゴム混合物、 特にその加硫系およびゴム混合物、特にその加 硫系および成形体の形状に左右される。

段、ホース接合手段、パッキン枠、衝撃・および放射線吸収構造材、バネ要素: 振動吸収手段、PA-強化したゴム製プロフィール: コンベアーベルト、駆動ベルト、ビデオ・およびオーデオ・テープ装置の為の押し付けロール: パッキン: 特に軸密封リング、カムボール、クラッチ・およびブレーキディスク、膜、フランジで補強された蛇腹式連結具を備えたビストン、ポンプ用パウジングおよび・フラップ。

1. PA-製成形用材料

1.1 VESTANID (南環) X 4887

このポリアミド12はラウリンラクタムを重縮合しそして次いで反応をヘキサメチレンジアミンで中止することによって得られる。NII:-末端基とCOOH-末端基との比は 5:1である。 溶液比粘度は 1.9である(これは 100 m2 のn-クレゾールに 0.5のポリアミドを溶解した濃度で測定)。

1.2 VESTANIB (商標) L 1901

このポリアミド12はラウリンラクタムを重

適する装置温度は 140~200 ℃、特に 150~ 180 ℃である。加熱時に低い形状安定性の PA-材料を用いる場合には、温度を上記の範囲の下 部で選択する。

加硫時間は 3~30分、殊に 5~10分である。

二段階押出成形法に従って組み合わせおよび加硫を行う場合には、例えば最初の段階で製造された PA-材料製プロフィール、例えば管状物をゴム組成物で覆い、そして場合によっては加圧下に加硫する。これに相応して板、フリース、機物およびロープを用いて行える。

一段階射出法の場合には、一段階二色射出法と同様に実施する。この場合には、ゴム加工の為に別に装備された熱可塑性樹脂加工の為の射出成形装置である。この装置を、PA 材料の固化温度より下になければならない所定の加硫温度に加熱する。

共加硫した組成物から例えば以下の物質が製造される:

ゴム被覆されたロール、フランジ:管接合手

縮合しそして次いでドデカン・二酸との反応 で中止することによって得られる。

NH₂-末端基とCOOH- 末端基との比は 1:2である。これ以外の、この生成物の性質は VBST-AMID (商標) X 4887のそれに相当する。

1.3 VESTANID (前禄) L 2032

更に老化防止剤および離型助剤を含有する ガラス繊維補強 PA 12である。NH: 末端基と COOH- 末端基との比は1:1.7 ある。

1.4 VESTANID (商標) X 1852

2.1 の溶液比粘度 (これは 100 mlのn-クレソールに 0.5のポリアミドを溶解した濃度で 測定) を持つ PA 12である。NH₂/COOH- 比は 1:2である。

1.5 VESTANID (商权) B 18

1.95の溶液比粘度を持つ PA 12である。NH₂-基とCOOH- 基との比は10:1である。

これはヒュルス・アクチエンゲセルシャフト(Nuels Aktiengeselischaft)、D-4370 Mar!の生成物である。この生成物の別の性質は、

製品インホメーション "VESTAMID (簡優)"(1 986 年10月) に記載されている。

1.6 VESTOBLEND (商权)

このポリアミド/ ポリフェニレンエーテル - 成形用材料は、ドイツ特許出願公開第3.61 5.393 号明細書に相応して30~95重量% のポリフェニレンエーテルとを冷融混合することによって製造される。この成形用材料はヒュルス・アー・ゲー(Huels AG)、D-4370 Marl の製品である。この製品の性質は製品インホメーション *VE STOBLEND (商標)* 3083/12.87 に記載されている。

1.7 ULTRAMID (商標) A 5

これは BASP 社、Ludwigshafenのポリアミド 66 である。この生成物の性質は、種別パンフレット"ULTRANID"、1979に記収されている。

1.8 ULTRAMID (商標) B 4

これは BASP 社: Ludwigshafenのポリアミ

これは Goodyear Fire & Rubber 社、米国アイオワ州アクロン(Akron) のカルボキシル基合有NBR-ゴムである。この生成物の性質は1987 年11月出版の製品インホメーション*C HEMIGUM NX 775*に記載されている。

2.4 HYCAR(商債)1472

この生成物は、オランダ国アルンハイム(Arnhein)のBP Goodrich 社によって製造されている。その性質は1986年10月出版の製品パンフレット*HYCAR(商環)*に配載されている。接合効果を実証する為に、DIN 53,531、第 1 部に従って、熱可塑性PA- 含有ポリマーから合成樹脂製板を製造し、これの 1/3をテフロン製フィルムで覆い、この板の上に適当なゴム製膜を載せ、次いでプレス成形法によって複合体を製造し、最後に試験体を25mmの幅で鋸で切りとる。

ゴム組成物は第 1および 3表に記載してある。 第 2および 4表には実験結果が示されている。 原則として、加礦活性剤を省いた場合には匹敵 し得る値が得られる。 ド 6である。この生成物の性質も同様に、種別パンフレット "ULTRANID" 、1979に記載されている。

1.9 NOVANID(面摄) EN 107J

この生成物は三菱化成株式会社の高ジァミン調整された PA 6 である。NH:-末端基とCO OH-末端基との比は約 22:1 である。

2. 7 4

2.1 EXXELOR VA 1803

これは EXXON Chemicals社、Milaington、デラウエア州、米国のMSA-変性EPM-ゴムである。この生成物の性質は、技術インホメーション "BXXBLOR VA" 、1988年 3月 1日に配数されている。

2.2 Versuchsprodukt 4496

この生成物はBUNA AP 437(BPDM) のNSA-変性によって得られる。性質は、製品インホメーション"BUNA(商標) AP"、1980年12月に記載されている。

2.3 CHEMIGUM (商權)NX 775

第 1表: ゴム組成物の成分 3.1~3.7 (数字は重量部である)

実施例	3.1	3.2	3.3	3.4	3.5	3.6	3.7
J 4 2.1	100	-	•	•		-	•
ゴ 4 2.2	•	100	100				-
¥ 4 2.3	-	-	-	100	100	-	
J 42.4	•	-		-	-	100	100
放化亚铅"	5 -	10	5	•	•		
珪酸アル ミニウムロ		140	•	•	•	•	•
Juraperle 10 H27	-	60	-	•		-	-
抽中	60	50	60			-	
VULKASIL C"	•	•	-	-	40		40
クラン A 172*'	1.5	1.5	1.5				
VULKANOK RS"	1.5	1.5	1.5		•		
DUREX O.,	100	-		•	-	-	
CORAY N 550"	-	-	100	40		40	
TAC! **	1	i	1				
Perkadox 14/40'11	7.5	7.5	7.5			•	-
EDMA ' " 1	•			0.5	0.5	0.5	0.5
Perkadox BC 40117	-	-		3	3	.3	3
ステアリン酸			•	1	1	1	1

特開平2-150439 (6)

第 1表の説明:

- 1) 使用した酸化亜鉛は99% より高い純度を有している。 粒度は 0.8~1.0 mmである。
- 2) 珪酸アルミニウムとしては組み合わせたチャイナ・クレー (POLESTAR (商標) 200 R 、製造元: ECC International 、St. Austell 、Cornwall、Grossbritannien) タイプを使用する。この生成物の性質は上記会社のパンフレットに記載されている。
- 3) Juraperle(商標) 10 HはWingertsberg Fuell stoff und Kreidewerk GmbH 社、Koein-Baye rntal のフィラーである。
- 4) パラフィン油としては、Sunoil Belgien LV 社、Antwerpen の製品であるSunpar 150を使 用する。
- 5) Vulkasil C(高活性珪酸) を使用する。この 生成物はパイエル・アー・ゲー(Bayer AG)社、 D-5090、Leverkusenで得られる。
- 6) Silane A 172 はピニル- トリス-(2-メトキ シエトキシ)-シランの商標である。
- 第2束: 本発明の複合材料の性質、分離は全ての 場合に凝集力について行った。即ち、試 験体のヒビ割れは合成樹脂とゴムとの界 面でなくゴム部分の内部で生じた。

J L	ポリアミド 材料	加發温度 (℃)	加磁時間 (分)	分與力 (N/mm)
3.1	1.1.	160	25	17.0
	1.2	160	25	14.4
	1.5	180	15	13.9
	1.6	150	30	9.7
	1.7	180	15	17.4
	1.8	180	15 .	16.8
3.2	1.9	180	15	14.4
3.3	1.1	160	25	13.1
	1.4	160	25	12.7
	1.6	150	30	11.2
3.4	. 1.1	160	15	16.1
	1.9	180	10	10.9
3.5	1.1	160	15	16.2
	1.5	180	10	15.6

- 7) VULKANOX(商標) HS (バイエル・アー・ゲー社、D-5090、Leverkusenの老化防止剤) を使用する。これは2.2.4・トリメチル-1.2・ジハイドロキノンである。
- 8) DUREX(商標) O(デグサ(Degussa) 社、Hana u の半強化ガス- カーボンブラック) を使用 する。
- 9) CORAX(商頃) N 550 はデグサ(Degussa) 社、 Hanau の製品である。
- 10) TAC(トリアリルシアヌレート) はデグサ(Degussa) 社、Hanau の製品である。
- 11) Perkadox 14/40およびPerkadox BC 40はア クゾ・ヘミー(Akzo-Chemie) の製品である。
- 12) BMDA(エチレングリコールジメタクリレート) はアグサ(Degussa) 社、Hanau の製品である。
- 13) 過酸化物として Perkadox BC 40[オランダのアクゾ- へミー(Akzo-Chemie) の製品] を使用する。

第 2表の統合

. . .

ゴム ポリアミ 材料	ド 加硫温度 (C)	加 硫 時 間 (分)	分離力 (N/mm)
3.6 1.1	160	15	11.2
1.2	160	15	10.0
1.3	160	15	8.8
1.4	160	15	8.4
1.5	180	10	10.8
3.7 1.6	150	25	10.9
1.9	180	10	10.7

第3表:ゴム組成物の成分(数字は重量部である)

実施例	3.8	3.9	A	В
ゴム2.2	100.0	-	100.0	-
ゴム2.3	-	100.0	-	100.0
2n0''	10.0	-	5.0	5.0
珪酸アル ミニウム ^{*1}	140.0	•	140.0	-
Juraperle 10 1133	60.0	•	60.0	-
油**	50.0	-	50.0	-
シラン A 172*	1.5	-	1.5	
VULKANOX HS**	1.5	-	1.5	
Perkadox 14/40***	7.5	•	-	•
Perkadox BC 40 ***	-	3.0		•
活性剂 TAC'*'	1.0	•	-	-
活性剤 ED MA'*	-	0.5		•
ステアリン酸	-	1.0	1.0	1.0
VULKANOX DDA'4)	•	-	1.5	-
VULKACIT LDB's	-	-	1.5	-
VULKACIT P extra N'	5) _	-	0.8	-
VULKACIT Marcapto'	.) -	-	1.0	-

ð.

16) Reincheime社、Mannheimの商標名RHENOGRA M(商根) TMTD 80 のTMTD(テトラメチルチウ ラミド・スルフィット)を使用する。

第 4 表

77	ポリアミド	射離試験での接着強度 (N/am)
3.8	1.1	14.6/15.4/13.2
3.9	1.1	15.0/15.5/18
A	1.1	0 •
В	1.1	0 *

ゴム層が力を必要なしにポリアミドから剝離 される("複合体でない")

本発明は特許請求の範囲に記載の方法に関するものであるが、実施の態様として以下を包含する:

ゴム組成物がゴム成分としてカルボキシル化したBP(D) N- またはNBR-ゴムを含有している請求項 1に記載の方法。

第 3 表の統き

実施例	3.8	3.9	A	. B
THTD 801+>	•		1.0	-
硫黄	-	-	0.8	0.5
VULKASIL C*		40.0	-	40.0
THTD!+>	-	-	-	3.0

第 3表の説明

- 1)~13) は第 1 表参照
- 14) VULKANOX (商標) DDA (バイエル・アー・ゲー (Bayer AG) 社、D-5090、Leverkusenの老化防止剤) を使用する。これはスチレン化したジフェニルアミン(SDPA)である。
- 15) 促進剤として VULKACIT(商根) P (亜鉛-エチル- フェニル- ジチオカルパマート) 、 VULKACIT(函根) LDB (亜鉛- ジプチル- ジ チオカルパマート) およびVULKACIT(商標) Mercapto (メルカプト- ペンゾチアゾール) を使用する。これはパイエル・アー・ゲー(B ayer AG)社、D-5090、Leverkusenの製品であ
- ポリアミドとしてPA 46 、PA 6、PA 66 、PA 12 、PA 612、PA 11 および/またはPA 610を使用する錆求項 1または上記 1項配載の方法。
- 3) ポリアミドが COOH 茲とNH:-基とを 1:X (但し、X は 1より多く100 より小さい) の比で含有する請求項 1または上記 1または 2項記載の方法
- 4) 熱可塑製樹脂が70重量はまでポリフェニレン エーテルを含有している請求項 1または上記第 1~3 項の何れか一つに記載の方法。
- 5) ゴム組成物の添加物として、酸化亜鉛、炭酸 カルシウム、珪酸、カーボンブラックおよび/ または珪酸アルミニウムを用いる請求項(また は上配第(1~4)項の何れか一つに記載の方法。
- 6) 共加硫を 140~200 ℃で 2~30分、殊に 150 ~180 ℃で 5~10分実施する請求項 1または上 記第 1~5 項の何れか一つに配敵の方法。
- 7) 請求項 1または上記第 1~5 項の何れか一つ に記載の方法で製造された共加硫物。

代理人 江 崎 光 好代理人 江 崎 光 史

特開平2-150439 (8)

第1頁の続き

⑤Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 C 08 L 71/12 LQP 7921-4 J 77/00 LQR 7038-4 J

⑦発 明 者 クラウスーペーター・ ドイツ連邦共和国、マルル、エルルブリユツゲ ストラーリヒテル セ、38

⑦発 明 者 クリステイアン・ゲル ドイツ連邦共和国、ハルテルン、ブルツクテレル ストラト ーセ、8

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成9年(1997)3月31日

【公開番号】特開平2-150439

【公開日】平成2年(1990)6月8日

【年通号数】公開特許公報2-1505

【出願番号】特願平1-131686

【国際特許分類第6版】

13/00	LBT	
25/08		
3/24		
71/12	LQP	
77/00	LQR	
13/00	LBT	9362-43
25/08		8413-4F
3/24		9268-4F
71/12	LQP	9272-43
77/00	LQR	9286-43
	25/08 3/24 71/12 77/00 13/00 25/08 3/24 71/12	3/24 71/12 LQP 77/00 LQR 13/00 LBT 25/08 3/24 71/12 LQP

爭論被正要

平成8年5月18日

特許庁長官 埼川 佑二 股

1. 事件の数示

平成1年特許出願第131886号

2.補正をする者

事件との関係 特許出顧人

名称 ヒュールス・アクチエンゲゼルシャフト

3. 代理人

住所 号105 東京都海区応ノ門二丁日8号1号(此の門塩気ビル) (電話03(3502)1478(代表))

#理士 (4 0 1 3) 在時 光好: 🍦

- 4、 禁圧の対象
- 1、明和馨の特許請求の範囲の個
- 2、明細雲の発明の詳糊な説明の精
- 5. 補正の内容
- 1)特許請求の範囲を別紙の通りに補正する。
- 2) 明知啓第25頁下から第3代~第26頁第19行の「1) ゴム組成物が・
 - ・・製造された共加破物。」を以下の通りに補配する:
 - 「1) 請求項 1~8の何れか一つに記載の方法で製造された共加硫物。」

2. 特許請求の範囲

- 1) 熱可塑性樹間とゴムとを加破系の存在下に共加限することによって収合体を 契治するに当たって、カルボキシル基含有ゴム 100電量部を基準として
- 100 ~300 薫量部のフィラー、
- 1~10 重量部の過酸化物加酸剤、
- 場合によっては 4重量部までの加強活性剤 および
- 場合によっては描強剤

を含有するゴム組成物から出発することおよび少なくとも30重量%の飛防鉄ポリアミドを含有する熱可塑性樹脂を使用することを特徴とする、上記復合体の保達方法。

- 2) ゴム組成物がゴム成分としてカルボキシル化したEP(D)M- またはNBR-ゴムを合っている時求項(に記載の方法。
- 3) ポリアミドとしてPA 46、PA 6、PA 66、PA 12、PA 612、PA 11 および/ またはPA 610を使用する類求項 1または 2に記載の方法。
- 4) ポリアミドが COCH 基とNH₁-蒸とを 1:X (但し、X は 1より多く100 より小さい) の比で含有する請求班 1~3 の何れか一つに記載の方法。
- 5) 熱可銀製物局が70蔵量数までポリフェニレンエーテルを含有している前求項1~4 項の何れか一つに記載の方法。
- 6) ゴム組成物の添加物として、酸化車船、炭酸カルシウム、珪酸、カーボンブ ラックおよび/または聴聴アルミニウムを用いる請求項 1~5 項の何れか一つに 配数の方法。
- 7) ゴム組成物が 150截量部までの可塑化池を含有する請求項 1~6 項の何れか 一つにお終の方法。
- 8) 共国統を 140〜200 ℃で 2〜80分、殊に 150〜180 ℃で 5〜10分実施する済 末項 Iまたは上記算 1〜 7項の何れか-つに記載の方法。